

Paracox-8 vakcina A.U.V.

Autorisert

- Eimeria praecox, strain HP, Live
- Eimeria necatrix, strain HP, Live
- Eimeria mitis, strain HP, Live
- Eimeria maxima, Live
- Eimeria brunetti, strain HP, Live
- Eimeria maxima, strain CP, Live
- Eimeria tenella, strain HP, Live
- Eimeria acervulina, strain HP, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Paracox-8 vakcina A.U.V.

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

høne

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann/melk
Massebehandling ved nebulisering
Bruk på fôr

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
100.00 enhet(er) / 1.00 enhet(er)/dose

Bare tilgjengelig i Engelsk
500.00 enhet(er) / 1.00 enhet(er)/dose

Bare tilgjengelig i Engelsk
1000.00 enhet(er) / 1.00 enhet(er)/dose

Bare tilgjengelig i Engelsk
100.00 enhet(er) / 1.00 enhet(er)/dose

Bare tilgjengelig i Engelsk
100.00 enhet(er) / 1.00 enhet(er)/dose

Bare tilgjengelig i Engelsk
200.00 enhet(er) / 1.00 enhet(er)/dose

Bare tilgjengelig i Engelsk
500.00 enhet(er) / 1.00 enhet(er)/dose

Bare tilgjengelig i Engelsk
500.00 enhet(er) / 1.00 enhet(er)/dose

Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann/melk:

-

høne

- Slakt. 0 dag

Massebehandling ved nebulisering:

-

høne

- Slakt. 0 dag

Bruk på fôr:

•

høne

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AN01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

HU

Tilgjengelig i:

HU

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

13/11/2000

Tilvirker for batchfrigivelse:

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

MSD Animal Health UK Ltd

Ansvarlig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/11/2000

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet